

# 温中止泻丸

## Wenzhongzhixie Wan

【处方】	香附(制)60g	陈皮 60g	六神曲 60g
	广藿香 60g	炒山楂 48g	姜厚朴 48g
	白术(土炒)48g	半夏(制)48g	白扁豆(姜炒)48g
	茯苓 48g	砂仁(姜炒)36g	豆蔻 36g
	炒麦芽 30g	肉桂 30g	麸炒苍术 30g
	木香 30g	泽泻(麸炒)30g	丁香 15g
	白芷 15g	炙甘草 15g	冰片 7.3g
	细辛 3g	生姜 212g	

【制法】以上二十三味，除冰片和生姜外，其余香附等二十一味粉碎成细粉；将冰片研细，与上述粉末配研，过筛，混匀；将生姜捣汁，每 100g 粉末用炼蜜 35~50g、姜汁与适量水泛丸，干燥，即得。

【性状】 本品为棕色至棕褐色的水蜜丸；气香，味苦、微甜，有辛辣感。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：不规则分枝状团块无色，遇水合氯醛液溶化；菌丝无色或淡棕色，直径 4~6 μm (茯苓)。纤维成束，深棕色或红棕色，壁厚 (香附)。长细胞与两个短细胞 (栓质细胞、硅质细胞) 相间排列，黄色或黄绿色；长细胞细长条形，长 38~150(~200 μm)，直径 8~20 μm，壁厚，紧密深波状弯曲，纹孔细小；栓质细胞新月形，内含棕色物；硅质细胞较栓质细胞为小，扁圆形，有微细颗粒 (麦芽)。

(2) 取本品 9g，研细，加甲醇 20ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至 1ml，作为供试品溶液。另取厚朴酚对照品，加甲醇制成每 1ml 含 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法 (中国药典 2010 年版一部附录 VI B) 试验，吸取上述两种溶液各 5 μl，分别点于同一硅胶 GF<sub>254</sub> 薄层板上，以环己烷-丙酮(5:3)为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光 (254nm) 下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取样品 7g，研细，加二氯甲烷 25ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液回收溶剂至干，残渣加二氯甲烷 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取去氢木香内酯对照品，加二氯甲烷制成每 1ml 含 0.5mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法 (中国药典 2010 年版一部附录 VI B) 试验，吸取上述两种溶液各 2 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚 (60℃~90℃) -乙酸乙酯-甲酸 (85: 15: 2) 为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5% 香草醛硫酸溶

---

液，在 105℃加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

**【检查】挥发性醚浸出物** 取本品适量，研细（过四号筛），取 2~5g，精密称定，置五氧化二磷干燥器中干燥 12 小时，置索氏提取器中，加乙醚适量，加热回流 8 小时，取乙醚液，置干燥至恒重的蒸发皿中，放置，挥去乙醚，残渣置五氧化二磷干燥器中干燥 18 小时，精密称定，缓缓加热至 105℃，并干燥至恒重。其减失重量即为挥发性醚浸出物的重量。

本品含挥发性醚浸出物不得少于 0.21%。

**其他** 应符合丸剂项下有关的各项规定(中国药典 2010 年版一部附录 I A)。

**【含量测定】**照高效液相色谱法（中国药典 2010 年版一部附录 VI D）测定。

**色谱条件与系统适用性试验** 以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈-0.1%磷酸溶液（17：83）为流动相；检测波长为 283nm。理论塔板数按橙皮苷峰计算应不低于 2000。

**对照品溶液的制备** 取橙皮苷对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 70 μg 的溶液，即得。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取细粉约 1g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入甲醇 50ml，称定重量，超声处理 30 分钟，放冷，再称定重量，加甲醇补足减失的重量，摇匀，滤过，取续滤液，即得。

**测定法** 分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各 10 μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含陈皮以橙皮苷( $C_{28}H_{34}O_{15}$ )计，不得少于 1.3mg。

**【功能与主治】** 健脾暖胃，消积舒气，止痛止泻。用于脾胃虚弱，食滞胀气，腹痛呕吐，寒湿肠鸣泄泻。

**【用法与用量】** 口服，水蜜丸一次 2.5~4.5g，一日 2 次，小儿酌减。

**【规格】** 水蜜丸每瓶装 4.5g。

**【贮藏】** 密封。